⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭61-33132

@Int_Cl.4

識別記号

庁内黎理番号

❷公開 昭和61年(1986)2月17日

C 07 C 5/03 B 01 J 31/22 C 08 F 8/04

8217-4H 7158-4G

7158-4G 7167-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

9発明の名称

オレフィンの水添方法

②特 願 昭59-153034

②出 願 昭59(1984)7月25日

の発明者の発明者の発明者

岸 本

徹 夫泰 志

川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株式会社内川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株式会社内

⑪出 期 人 旭化成工業株式会社⑫代 理 人 弁理士 豊田 善雄

大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

819 **x**m s

1. 発明の名称

オレフィンの水砾方法

2. 特許請求の範囲

1. オレフイン性不飽和二重結合含有化合物を 不活性有機溶媒中にて水脈する方法において、

(A) 下配(a) で示されるチタノセンジアリール化合物

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
R_2 \\
R_4 \\
R_6
\end{array}$$

(但し、 $R_1 \sim R_0$ は水素あるいは炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル炭化水業基を示し、 $R_1 \sim R_0$ および $R_4 \sim R_0$ のうち 1 つ以上は水素である。)および、

(B)一般式 R-Li (但し、Rは炭素原子数が 1

~ 6 個のアルキル基を示す。)で示されるアル キルリチウム化合物の少なくとも一種

とからなる触媒の存在下に水素と接触させて、設化合物中のオレフイン性不飽和二重結合を水添することを特徴とするオレフインの水添方法。

3. 発明の詳細な説明

〔 産業上の利用分野〕

本 発明は、 オレフイン性不飽和二重結合含有化合物のオレフイン性不飽和二重結合を選択的に水 旅することができる水脈方法に関する。

〔従来の技術〕

特別昭61- 33132(2)

り低温、低圧で水添できる特徴があるが、反面、 触媒調整が煩雑で触媒自体の安定性も十分とはい えず、再現性にも劣り好ましくない副反応を併発 しやすい欠点を有している。従つて高活性で取扱 いの容易な水添触媒の開発が強く望まれているの が現状である。

あるいは極めて容易に脱灰できる触媒の開発が強 く望まれている。

[本発明が解決しようとする問題点]

本発明は安定で取扱い易く、水添反応時には極めて少ない使用量で活性を示す高活性水添触機を発見すること、特に重合体の水添に用い脱灰の不要な程度の使用量で活性を示す高活性水添触機を発見し、耐候性、耐酸化性、耐ォソン性に優れた重合体の水添物を得る方法を見出すことをその解決すべき問題点としているものである。

[問題点を解決するための手段及び作用]

本発明は、チタノセンジアリール化合物とアルキルリチウムからなる水添触媒が、温和な条件下で極めて高いオレフィン性不飽和二重結合の水添活性を示し、またオレフィン性不飽和二重結合を含有する重合体の不飽和二重結合を、脱灰の不及な程度の使用量、温和な条件下にて選択的に水添し得るという驚くべき事実に基きなされたものである。

即ち、本発明は、オレフィン性不飽和二重結合

含有化合物を不活性有機溶媒中にて水脈する方法 において、

W下記Wで示されるチタノセンジアリール化合物

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
R_2 \\
R_6
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_4 \\
R_6
\end{array}$$
(a)

(但し、R₁ ~ R₆ は水案あるいは炭素数 1 ~ 4 のアルキル炭化水業基を示し、R₁ ~ R₈ および R₄ ~ R₆ のうち 1 つ以上は水素である。) および

四一般式 R-Li (但し、 Rは炭素原子数が 1 ~ 6 個のアルキル基を示す。)で示されるアルキルリチウム化合物の少なくとも一粒

とからなる触媒の存在下に水楽と接触させて、核化合物中のオレフィン性不飽和二重結合を水脈することを特徴とするオレフィンの水脈方法に関す

.る。

本発明に係る一般式(a) で示した如きチタノセンジアリール化合物は室温、空気中で安定に取扱え、単離も容易である事はすでに知られている。(例えば、L. Summers ら、J. Am. Chem. Soc.,第77巻、3604頁(1955年)、M. D. Rauschら、J. Organometall Chem.,第10巻、127頁(1967年)等)

また、本発明者らは、かかるチタノセンジアリール化合物が、単独で高い水添活性を有する事を 見出し、すでに特許出願した(特顧昭59-76614)。

本発明者らは、この先願オレフイン水添飲鉄は、この先願オレフイン水添飲に向上させ、効率的かかつに鋭いたなりに向上させ、効率的かからに対した結果、かかるチタノセンジアリール化合物を大アルキルリチウム化合物からなる水添放性がが、条件を超択するとチタノセンジアリール化合物を発作を超択するとチタノを高い水添活性を示すことを見出し、本発明を完成するに至つたものである。

本発明に係るオレフィン性不飽和二重結合水脈

特開昭61- 33132(3)

触媒成分(A)は一般式(a)

本発明の水添触媒成分(A) は他のチタノセン化合物に比べ種々の有機溶媒に対する溶解性が極めて良好であるという特徴を有し、溶液として用いる 争ができ取扱いが容易であるので工業上極めて有利である。

一方、 放 棋成分間としては、 放 棋成分(A) のチャノセンジアリール化合物を選元する能力のある有機金属化合物、例えば有機リチウム化合物、 有機アルミニウム化合物、 有機 亜鉛化合物、 有機 マク

かかる 放鉄成分(B) としては、一般式 R-L1 (但し、 R は 炭素原子数 1 ~ 6 個のアルキル基を示す。) で示される アルキルリチ ウム化合物が好ましく用いられ、具体的な例としてはメチルリチウム、エチルリチウム、ローブ P レリチウム、 8 ec - ブチルリチウム、 イソブチルリチウム、 ローペンチルリチウム、 ローヘキシルリチウム等が挙げられる。

これらは2種以上を相互に混合して使用してもさしつかえないし、2種以上相互の錯体であつてもよい。最も高い水添活性を示し、オレフィン性不飽和二重結合を選択的に水添するためにはローブチルリチウムが最も好ましい。

本発明の触媒はオレフイン性不飽和二重結合を有する全ての化合物に適用する事ができる。例えば、1 - ブテン、1.3 - ブタジェン、 シクロペンテン、1.3 - ペンタジェン、1 - ヘキセン、シクロヘキセン、1 - メチルシクロヘキセン、スチレン等の水脈に好適に用いることができる。

一方、本発明の水添触媒は高い水添活性、選択性を有するので不飽和二重結合を有する重合体の水添に特に好適に用いられる。

本発明は不飽和二重結合を有する重合体の全てに適用することができるが、好ましい 実施 憩 様は 共役 ジェン とオレフィン 単量体の共重合体、ノルボルネン 重合体、 ンクロペンテン 重合体等である。 特に共役 ジェン 重合体、 共役 ジェン は合体、 共役 ジェンとオレフィン 単量体の共重合体の水 添物

特閉昭61- 33132(4)

は、弾性体や偽可塑性弾性体として工機的に有用である。

かかる共役ジェン重合体の製造に用いられる共役ジェンとしては、一般的には 4 ~約12個の炭菜原子を有する共役ジェンが挙げられ、具体的な例としては、1,3 - ブタジェン、イソブレン、2,3 - ジメチル-1,3 - ブタジェン、2 - メチル-1,3 - ベンタジェン、1,3 - ペンタジェン、3 - ブチル-1,3 - オクタジェン、3 - ブチル-1,3 - オクタジェン、第 が挙げられる。工業的に有利に展開でき、物性の優れた弾性体を得る上からは、1,3 - ブタジェン、イソブレンが特に好ましい。

また、共役ジェンの少なくとも 1 粒と共盛合可能なオレフィン単位体としては、ビニル位換芳香族以化水窯が特に好ましい。即ち、共役ジェン単位の不飽和二 2 結合のみを 22 択的に水添する 本発明の 効果を十分発押し、 工奈的に有用で価値の高い弾性体や 22 可塑性 発性体を 得るためには、 共役ジェンとビニル 置換芳香族 炭化水 窓との共 食合体

が特に重要である。用いられるビニル包換芳香族 炭化水素の具体例としては、スチレン、τープチ ルスチレン、αーメチルスチレン、pーメチルス チレン、ジビニルベンゼン、1.1 - ジフェニルエ チレン、N.Nージメチルーpーアミノエチルスチ レン、N.Nージェチルーpーアミノエチルスチレ ン等が挙げられ、特にスチレンが好ましい。具体 的な共夏合体の例としては、ブタジェン/スチレ ン共 重合体、イソプレン/スチレン共夏合体等 の高い水添共重合体を与えるので最も 好適である。

かかる共重合体においては、プロック共重合体が為可塑性弾性体として工業的に最も有用な水流 国合体を与えるが、末端に少なくとも1個の共 色 分エンを主としたプロックを有するプロック共 重合体は、末端に共役シェンブロックを有しない物に比べ、加工性、他のオレフィン重合体との相容性、接着性等に優れた水流重合体を与えるので特に好適に用いられる。

本発明の水添反応の好ましい奥施銀様は、オレ

フイン性不飽和二重結合を有する化合物又は前記 重合体を不活性有機溶媒に溶解した溶液において 行われる。もち論、シクロヘキセン、シクロオク テンの如き室温で液体の低分子且化合物の場合は 密媒に溶解しなくとも水添反応は行なえるが、反 応を均一に温和な条件下で行なうには溶媒に溶解 した榕族において行なうのが好ましい。「不活性 有极溶媒」とは溶媒が水添反応のいかなる関与体 とも反応しないものを意味する。好適な密媒は、 例えばn‐ペンタン、n‐ヘキサン、n‐ヘブタ ン、n‐オクタンの如き脂肪族炭化水素類、シク ロヘキサン、シクロヘブタンの如き脂環族炭化水 素類、ジェチルエーテル、テトラヒドロフランの 如きェーテル類の単独もしくは混合物である。ま た、ペンセン、トルエン、キシレン、エチルペン ゼンの如き芳香族炭化水素も、選択された水添反 応条件下で芳香族性二重結合が水低されない時に 限つて使用することができる。

本発明の水添反応は、一般的には上記被水添物 帝液を水素または不活性雰囲気下、所定の温度に 一方、触媒はあらかじめ触媒成分(A)と触媒成分(B)とを混合したものを用いるのが高活性を有するので好ましい。触媒成分(A)と触媒成分(B)とを、ずれか一方を先に別に被水蒸物溶液中に加えても水添反応を行なえるが、 触媒成分(B)のアルキルリチウムと反応性のオレフィンを水添する場合には関反応が起こり目的とする水添反応の収率が低下するので好ましくない。

歴媒成分的は、前記不活性雰囲気下で取扱うと
とが必要である。触媒成分(A) については空気中に

特別昭 G1- 33132 (5)

おいても安定であるが、不活性努囲気下で取扱う ことが好ましい。

また、各々の触媒成分はそのまま使用してもよいが、前配不活性有機溶媒の溶液として使用する方が扱い易く好適である。溶液として用いる場合に使用する不活性有機溶媒は、水添反応のいかなる関与体とも反応しない前配各和溶媒を使用することができる。好ましくは水添反応に用いる溶媒と同一の溶媒である。

高い水源活性及び水源辺択性を発現するための 各触媒成分の混合比率は、触媒成分(B)のリチウム モル徴と、触媒成分(A)のチタニウムモル数との比率(以下Li/Ti モル比)で約20以下の範囲である。Li/Ti モル比=0においても定性的な水条件の応を行なう事はできるが、より高温高圧の条件をな要し、またLi/Ti モル比20を超えると実質の刺えるには向上に関与しない高価なめばかりではない。
Li/Ti モル比=0.5~10の範囲は水添活性を著しく向上するのに最も好適である。

合を定員的に水添する好ましい D. 供添加 D. は、 重合体 1 0 0 8 当 9 0.0 5 ~ 5 ミリモルである。

水添反応に使用される水泉の圧力は1~100 kg/cm² が好適である。1 kg/cm² 以下では水添 密度が遅くなつて央質的に頭打ちとなるので水添率を上げるのが弾しくなり、100 kg/cm² 以上では昇圧と同時に水添反応がほぼ完了し実質的に意味がなく、不必要な函反応やゲル化を招くので好まし

くない。より好ましい水添水楽圧力は2~30 kg/cm² であるが、触媒添加量等との相関で最適水楽圧力は選択され、実質的には前記好適触媒量が少量になるに従つて水楽圧力は高圧側を選択して実施するのが好ましい。

本発明の水添反応時間は通常数秒ないし 5 0 時間である。他の水添反応条件の選択によつて水添反応時間は上記範囲内で適宜選択して実施される。

特別昭61-33132(6)

本発明の水添方法は使用する水添触媒母が少母である特徴を有する。従つて、水添触媒がそのまま重合体中に残存しても得られる水添重合体の物性に発しい影響を及ぼさず、かつ水添重合体の単磁過程において触媒の大部分が分解、除去され重合体より除かれるので、触媒を脱灰したり除去したりするための特別な操作は必要とせず、極めて簡単なブロセスで突施することができる。

〔発明の効果〕

以上のように本発明の方法により、オレフイン性不飽和二重結合の水脈反応が効率的に可能となり、特にオレフイン性不飽和二重結合を有する重合体を高活性な触媒によつて温和な条件で水脈すること、さらに共役ジェンとビニル型換芳香族炭化水器との共重合体の共役ジェン単位の不飽和二重結合を極めて選択的に水脈することが可能となった。

また、本発明の方法によつて得られる水添重合体は、耐候性、耐酸化性の優れた弾性体、熱可塑性効性体もしくは熱可塑性樹脂として使用され、

プロモベンゼンの代りにp-ブロモトルエンを用いた以外は参考例1と同様に合成し、ジ-p-トリルピス(n-シクロペンタジエニル)チタニウムを得た(収率87%)。このものは黄色結晶状であり、トルエン、シクロヘキサンに対する溶

また紫外線吸収剤、オイル、フイラー等の添加剤 を加えたり、他の弾性体や樹脂とプレンドして使 用され、工券上極めて有用である。

〔與施例〕

以下実施例により本発明を具体的に説明するが、 本発明はこれらに限定されるものではない。 参考例 1

反応終了後反応務液をヘリウム雰囲気下にて 過し、無色透明なフェニルリチウム溶液を得た。

乾燥へりウムで畳換した紅拌根、 商下漏斗を備 えた 2 8 三 ツロフラスコド、 ジクロロビス (ンク ロベンタジエニル) チタニウム 9 9.6 8 (0.4 モ

解性は良好であり、融点 1 4 5 ℃、元素分析値: C, 8 0.0; H, 6.7; Ti, 1 3.3 であつた。 参考例 3

プロモベンゼンの代りに 4 - プロモ - 0 - キシレンを用いた以外は参考例 1 と同様に合成し、ジーロ、p - キシリルビス(n - シクロベンタジエニル)チタニウムを得た(収率 8 3 %)。このものは黄色結晶状であり、トルエン、シクロヘキサンに対する溶解性は良好であり融点 1 5 5 ℃、元素分析値: C. 8 0.6; 日、7.2; Ti. 1 2.2 であつた。

参考例 4

ブロモベンゼンの代りに p - ブロモエチルベンゼンを用いた以外は参考例 1 と同様に合成し、ビス(4 - エチルフエニル)ビス(カ - ンクロペンタジエニル)チタニウムを得た(収率 8 0 %)。このものは黄色結晶であり、トルエン、シクロヘキサンに対する溶解性は良好であり、 腔点 1 5 4 で、元素分析値: 0 . 8 0.4 : H . 7.3 ; Ti . 1 2.3 であつた。

特別昭61-33132(ア)

参考例 5

路考例 6

1.3 - ブタジェンの代りにイソブレンを用いた以外は参考例1と同様に置合し、1.2 - ピニル結合10%、度量平均分子量約15万のイソブレン度合体を得た。

参考例 7

ンクロヘキサン 400 g、 1.3 - ブタジェンモノマー7 0 g、 スチレンモノマー 3 0 g、 ロープチルリチウム 0.03 g およびテトラヒドロフラン 0.9 g を同時にオートクレーブに加え、40℃で 2 時間 医合した。

得られた 国合体はプタジェン/スチレンの完全

ランダム共 毘合体で、ブタジェン単位の 1.2 - ビニル結合含有率 5 0 %、 毘鼠平均分子鼠 2 0 万を有するものであつた。

盆考例8

オートクレープ中にシクロヘキサン 400 g、スチレンモノマー1 5 g と n ープチルリチウム 0.11 g を加え、 6 0 ℃で 3 時間 飯合し、 次いで 1.3 ープタジエンモノマーを 7 0 g 加えて 6 0 ℃で 3 時間 酸合した。 最後に スチレンモノマー1 5 g を添加し、 6 0 ℃で 3 時間 酸合し、 結合スチレン含有 盤 2 9.5 %、 プタジエン単位の 1.2 ービニル結合含有 盤 1 3 % (全 酸合体 袋 5 g %) の 酸 Q 平均分子 盤 が約 6 万 で あるスチレンープタジエンースチレン型プロック 共 医合体 を得た。

参考例9

参考例 8 において、さらにテトラヒドロフランをロープチルリチウムに対して 3 5 倍モル加えた以外は全く同じ方法で、結合スチレン含量 3 0 %、ブロックスチレン含量 2 4 %、ブタジエン単位の

1.2 - ビニル結合含有 Q 3 9 % (全電合体 換算 23 %)のスチレンープタジェンースチレン型プロック 共医合体 を合成した。

参考例10

オートクレープ中 にシクロヘキサン 2000 8、1.3 - ブタジエンモノマー 6 5 8、ロープチルリチウム 0.75 8 およびテトラヒドロフランをモル比でロー BuLi / THF = 40 の 割合で加え、 7 0 ℃で4 5 分 医合し、 次いで スチレンモノマー 100 8 を加えて 3 0 分、次いで 1.3 - ブタジエンモノマー 235 8 を加えて 7 5 分、 そして 最後に スチレンモノマー 100 8 を加えて 3 0 分 重合し、 フタジエンースチレン・ブタジエン・スチレン・ブタジエン・スチレン型プロック共 医合体を合成した。

夹施例1~4

1 - ヘキセン、シクロヘキセンをシクロヘキサンで希釈し、設度 1 5 % に調整して水添反応に供した。

十分に乾燥した容録2ℓの投拌器付オートクレープに、上記オレフイン化合物 府 液 1000g を仕込み、減圧脱気した後水器 優換し、投拌下60℃に保持した。

次いで触媒成分 (A) として参考例 1 ~ 4 で得られた化合物を各々 4 ミリモル合む シクロヘキサンタ 液 100 ml と 触媒成分 (B) として n ~ プチルリチウム (本荘ケミカル(株)製) 8 ミリモルを含むシクロヘキサン溶液 2 0 ml とを 0 で、2.0 kg/cm²の水器 圧下で混合した 触媒溶液 (Li/Tiモル比= 2)全位をオートクレープ中へ仕込み、5.0 kg/cm²の乾燥したガス状水器を供給し提拌下 2 時間水添反応を行なつた。

反応液を常温常圧下に戻した後、ガスクロマト グラフィー分析により水浴率を求めた。

各水添触媒を用いた 1 - ヘキセン、シクロヘキセンの水添結果を安「にまとめた。

妻【に示した如く、いずれの水添触媒を用いて

特開昭61-33132(8)

もオレフイン性不飽和二重結合はほぼ定量的に水 添され、極めて良好な水脈活性を示した。

(後 1)

実施 例	1	2	3				
水添射媒體		多考例 2 +n-BuLi					
	オレフインの水添率 (%)						
1~+60	1.00	100	100	9 7			
シクロヘキセン	99	100	9 8	9 6			

夹施例 5 ~ 1 0

参考例 5 ~ 1 0 で得られた各種重合体を精製乾燥したシクロヘキサンで希釈し、重合体濃度 5 重量 5 に関整して水添反応に供した。

十分に乾燥した容量 2 8 の提择器付オートクレーブに、上記各種 配合体溶液 10008 を仕込み、減圧脱気後水素量換し、提拌下 9 0 ℃に保持した。次いで参考例 2 で 符られた触媒成分(A) を 0.2 ミリモル含むシクロヘキサン溶液 5 0 配と触媒成分(B) として n - ブチルリチウム 0.8 ミリモルを含むシ

クロへキサン溶液 1 0 Wとを 0 C、 2.0 kg/cm² の水果圧下で混合した触媒溶液 (Li/Ti モル比= 4) 全量をオートクレープ中へ仕込み、 5.0 kg/cm² の乾燥したガス状水素を供給し攪拌下 2 時間水添反応を行なつた。反応液を常温常圧に戻してオートクレーブより取出し、多量のメタノールを加えてポリマーを沈殿させ、沪別乾燥し、白色の水添ポリマーを決して、沪別乾燥し、白色の水添ポリマーを得た。 得られた水添電合体の水添率を赤外線吸収スペクトルより求め (水添率の求め方の詳細は特願昭 5 8 - 6 7 1 8、特別昭 5 8 - 1 8 6 9 8 3、

特 願 昭 59-76614 に記載)表 I に示した。.

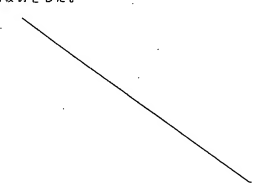
(表 1)

	実施例 5	実施例	実施例 7	実施例 8	実施例 9.	実施例 10
触 媒 種	参考例2 +n-BuLi	同左	同左	同左	同左	同左
ポリマー種 (参考例番号)	5	6	. 7	8	9	10
Li/Ti モル比	- 4.	- 4	4	4	4	4
共役ジェン単位 の水添率(名)	9 7	98	9 9	97.	9 6	9-9
オレン単位の 水添率(A)		-	< 1	< 1	< 1	< 1
水添ポリマー の性状	柔かい 樹脂状	同左	同左	青數在身	同左	同左

夹 施 例

参考例10で合成したブタジェン・スチレン・ブタジェン・スチレン型プロック共取合体を特製乾燥したシクロヘキサンにて希釈し5重量%とし、この溶液1000%をオートクレープに仕込み、実施例5と同様にして表回に示した各種条件で水添した。結果を表回に示した。

また、触媒成分 四の ローブチルリチウムを用いず、触媒成分 (A) のみを水添触媒として使用した以外は同様に表 Ⅲに示した条件で水添反応を行ない 比較例とした。



					٠.				
	式数度2 4	1	0.5	0	S	9	30	63	\ \ !
	戎数郎→	数宝 2.3	0.2	0	10	60	9.0	75	1 < 1
	実施例は	1	0.5	٦.	5	60	30	96	V 1
	突旋例認	1	0.5	80	5	9	30	97	< 1
	突起倒口	Ţ	0.5	4	2	60	30	98	< 1
	突旋例 2	1	0.2	1	10	90	99	9.5	<1
	実施例识	. 1	0.2	1	10	90	120	96	<1
	実施例以	1	0.2	8	2	06	9	86	<1
	実施内は	, †	0.2	8	2	60	90	96	< 1
	突旋例以	1	0.2	4	r.	06	90	9.7	^
	实 施例 1	#3992 +n-BuL1	0.2	4	10	.09	06	86	.<1
: (大松放祭祭	数据成分(A)量 (BEO4)独合在100多)	L1/T1 モル比	木松田力(ね/♂)	大松道服 (で)	水磁時間 (分)	ブタジェン単位の大阪路(8)	メヤフン単行の大松樹(お)

手 続 補 正 書

昭和59年11月 9日

特許庁長官 志 賀 学 殷

1.事件の表示

特顧昭59-153034号

2. 発明の名称

オレフインの水弧方法

3.補正をする者

事件との関係・特許出願人 大阪府大阪市北区堂島浜 1 丁目 2 番 6 号 (003) 旭 化 成 工 業 株 式 会 社 代表取締役社長 宮 崎 輝

4.代 理 人

東京都千代田区有楽町1丁目4番1号 三信ビル 204号室 電話501-2138

鲁田内外特許事務所

(5941) 弁理士 豊 田



5.補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の欄

6.補正の内容

(i) 明細書第8頁1行目の「ジーm、pーキシリル」を「ジー3,4ーキシリル」と訂正する。

(2) 同書第22頁6行目の「m.p-キシリル」を「3.4-キシリル」と訂正する。

(3) 同書第25頁8行目の「40」を「1/40」 と訂正する。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.